End of Result Set

Print **Generate Collection**

L7: Entry 1 of 1

File: EPAB

Jul 11, 1996

PUB-NO: DE019501159A1

DOCUMENT-IDENTIFIER: DE 19501159 A1

TITLE: Micro-sensor for glucose determn. by affinity viscometry

PUBN-DATE: July 11, 1996

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

EHWALD, RUDOLF PROF DR SC NAT

DE

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

EHWALD RUDOLF PROF DR SC NAT

DE

APPL-NO: DE19501159

APPL-DATE: January 6, 1995

PRIORITY-DATA: DE19501159A (January 6, 1995)

INT-CL (IPC): $\underline{G01}$ \underline{N} $\underline{33/50}$; $\underline{G01}$ \underline{N} $\underline{33/66}$; $\underline{G01}$ \underline{N} $\underline{11/04}$; $\underline{A61}$ \underline{B} $\underline{5/14}$ EUR-CL (EPC): $\underline{B01L003/00}$; $\underline{C12Q001/00}$, $\underline{A61B005/00}$

ABSTRACT:

CHG DATE=19990617 STATUS=O>Micro-sensor for determn. of glucose by affinity viscometry comprises: (a) a dialysis chamber or hollow fibre contg. an aq. soln. of an analyte-sensitive polymer and (b) a measuring system providing an electric signal, both hydraulically coupled to a sealed, liq.-filled conduit system in which the polymer soln. and opt. \- 1 other immiscible liq. can be moved in a closed circuit. The measuring system includes (i) a micromotor for moving the polymer soln. and (ii) a pressure-, vol.- or flow-sensitive device that generates a viscosity-dependent signal.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

19 BUNDESREPUBLIK

Offenlegungssærift

DE 19501159 A 1

(5) Int. Cl.⁶: G 01 N 33/50

G 01 N 33/66 G 01 N 11/04 A 61 B 5/14



DEUTSCHLAND

DEUTSCHES PATENTAMT

(21) Aktenzeichen:

195 01 159.7

2) Anmeldetag:

6. 1.95

3) Offenlegungstag:

11. 7.96

Behördeneigentum

① Anmelder:

Ehwald, Rudolf, Prof. Dr.sc.nat., 10115 Berlin, DE

(74) Vertreter:

Bomberg, S., Pat.-Anw., 15230 Frankfurt

② Erfinder:
gleich Anmelder

(3) Mikrosensor zur Bestimmung der Konzentration von Glukose und anderen Analyten in Flüssigkeiten auf der Basis der Affinitätsviskosimetrie

Die Erfindung betrifft einen Mikrosensor zur Bestimmung der Konzentration von Glukose und anderen Analyten in Flüssigkeiten auf der Basis der Affinitätsviskosimetrie. Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, einen stabil arbeitenden und für die Implantation in den Organismus ausreichend miniaturisierbaren Sensor auf der Basis der Affinitätsviskosimetrie und Mikrosystemtechnik bereitzustellen.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, daß die das sensitive, in Wasser dispergierte Polymersystem enthaltende Dialyse-kammer oder Dialyse-Hohlfaser und ein elektrische Signale lieferndes Meßsystem hydraulisch zu einem nach außen geschlossenen, vollständig mit Flüssigkeit gefüllten Leitungssystem verbunden sind, in welchem die analytsensitive Polymerlösung und gegebenenfalls eine oder mehrere mit dieser nicht mischbare, aber mit derselben hydraulisch gekoppelte andere Flüssigkeit(en) auf einer in sich geschlossenen Bahn bewegbar ist und daß besagtes Meßsystem einen Mikromotor zur Bewegung der analytsensitiven Polymerlösung und einen druck-, volumen- oder strömungsempfindlichen Signalgeber, welcher der Viskosität eindeutig angeordnete elektrische Signale liefert, enthält.

195 01 159

Beschreibung

Die Erfindung betrifft einen Mikrosensor zur Bestimmung der Konzentration von Glukose und anderen Analyten in Flüssigkeiten auf der Basis der Affinitätsviskosimetrie innerhalb eines geschlossenen Leitungssy-

In den letzten Jahren sind neben den Enzymsensoren verschieden Typen von Affinitätssensoren entwickelt worden, bei denen wie bei Enzymsensoren die hohe 10 Spezifität von Proteinen für bestimmte Molekülstrukturen analytisch ausgenutzt werden kann. Affinitätssensoren sind deshalb von breitem Interesse, weil eine große Zahl von stereospezifischen Affinitätsrezeptoren verfügbar ist und durch die Fortschritte der Lektinfor- 15 schung, der Biotechnologie, der monoklonalen Antikörper und des Proteindesigns die Verfügbarkeit von spezifischen Affinitätsrezeptoren auf Proteinbasis ständig größer wird. Allerdings fehlt den reinen Rezeptorprofältiger Weise für die Signalbildung bei den Enzymsensoren ausgenutzt werden kann. Die Aufgabe, die konzentrationsabhängige Bindung von Analyten an passende Affinitätsrezeptoren in einem Mikrosensor in ein technisch unzureichend gelöst.

Ein erfolgversprechender Weg mit breiten Entwicklungsmöglichkeiten besteht im Einschluß von Rezeptorproteinen und polymeren Affinitätsliganden in eine Hohlfaser, deren Lumen als Dialysekammer fungiert 30 und deren poröse Membran für zu analysierende niedermolekulare Liganden permeabel ist /Schultz, J.S. und Sims, G., 1979: Affinity sensors for individual metabolites, Biotch. Bioeng. Symp, 9, 65-71; Schultz, J.S., 1982: 4344438/.

Die analytabhängige Dissoziation des Rezeptors vom polymerer Liganden kann durch Diffusion der polymeren Bindungspartner zwischen dem immobilisierten Affinitätsbindungsort und der Flüssigphase im Inneren der 40 Hohlfaser /Schultz, J.S., Mansouri, S. und Goldstein, I.J., 1982: Affinity sensor, Anew technique for developing implantable sensors for glucose and other metabolites, Diabetes Care, 5, 245-253; Knoll, D., Ehwald, K.E., Ehwald, R., Sorge, E., Ballerstädt, R. und Bolleroth, M., 45 1991: A silicon based microsystem for continuous in vivo glucose monitoring using a new reversible measuring prinziple, in: Microsystem Technologies 91, VDE-Verlag GmbH, Berlin, Offenbach, 27-32/ oder durch Fluoreszenzquenching /Meadows und Schultz, 1988: Fiber- 50 optic biosensor based on fluorerescence energy transfer. Talante, 35, 145 – 150/ erfaßt werden.

Eine interessante und einfache Alternative zu den hierfür entwickelten Techniken ist die neuerdings beschriebene Affinitätsviskometrie, bei der die Konzen- 55 tration der Affinitätsbindungen direkt mechanisch gemessen wird. Die Affinitätsviskometrie mit Dispersionen aus Dextran und Concanavalin A eignet sich zur Glucosebestimmung im Blutzuckerbereich und läßt sich in Dialyse-Hohlfasern durchführen. Die bisher beschrie- 60 benen Hohlfaserviskosimeter für die Affinitätsviskometrie besitzen noch keinen elektrischen Signalgeber und haben den grundsätzlichen Nachteil, das osmotisch bedingte Volumenflüsse auftreten, welche die Stabilität der Viskositätsmessung beeinträchtigen / Ehwald, R. und 65 Ballerstädt, R., 1992: Affinitäts-Sensor, DE-P 42 03 466; Ballerstädt, R. und Ehwald, R., 1994: Suitability of . aqueous dispersions of dextran and concanavalin A for

glucose sensing in different variants of the affinity sensor, Biosensors and Bioelectronics, 9, 557 - 567/.

Ein wichtiges Anwendungsgebiet von Mikrosensoren liegt in der Überwachung von Analyten in Körperflüs-5 sigkeiten, z. B. der Glukose im Blut. Die Affinitätsviskometrie ist wegen ihres allgemeingültigen Grundprinzips für eine große Zahl von medizinisch relevanten Analyten (für die es bereits geeignete Affinitätsrezeptorproteine gibt) grundsätzlich anwendbar, falls die Herstellung eines implantierbaren Affinitätsviskosimeters gelingt. Viskosimeter, die ausreichend miniaturisierbar für diese Anwendung wären, sind nicht bekannt.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, einen stabil arbeitenden und für die Implantation in den Organismus ausreichend miniaturisierbaren Sensor auf der Basis der Affinitätsviskometrie und Mikrosystemtechnik bereitzustellen.

Die Aufgabe der Erfindung wird dadurch gelöst, daß die das sensitive in Wasser dispergierte Polymersystem teinen die katalytische Aktivität, die bekanntlich in viel- 20 enthaltende Dialysekammer oder Dialyse-Hohlfaser und ein elektrische Signale lieferndes Meßsystem hydraulisch zu einem nach außen geschlossenen, vollständig mit Flüssigkeit gefüllten Leitungssystem (Hohlleiter) verbunden sind, in welchem die analytsensitive Polyelektrisches Signal umzuwandeln, gilt nach wie vor als 25 merlösung und gegebenenfalls eine oder mehrere mit dieser nicht mischbare(n), aber mit derselben hydraulisch gekoppelte (n) andere(n)n Flüssigkeit(en) auf einer in sich geschlossenen Bahn bewegbar ist und daß besagtes Meßsystem einen Mikromotor zur Bewegung der analytsensitiven Polymerlösung und einen druck-, volumen- oder strömungsempfindlichen Signalgeber, welcher der Viskosität eindeutig zugeordnete elektrische Signale liefert, enthält.

Beispielsweise besitzt ein Hohlraum mit festen Wän-Optical sensor of plasma constitutents, US-Patent 35 den an zwei unterschiedlichen Stellen eine dicht schlie-Bende Verbindung zu den beiden Enden der mit der sensitiven Polymerlösung gefüllten Hohlfaser (Abb. 1). Der gesamte Hohlleiter ist vollständig mit Flüssigkeit gefüllt, die zur hydraulischen Kraftübertragung zwischen einem als Pumpe für die Bewegung der Flüssigkeit sorgenden Mikromotor und der sensitiven Polymerlösung in der Hohlfaser dient. Als Mikromotoren kommen im Magnetfeld bewegte Teilchen oder magnetische Flüssigkeiten ebenso in Betracht, wie dielektrisch bewegte Feststoffe oder Flüssigkeiten. Die Bewegung der Flüssigkeit in dem Hohlleitersystem wird entweder optisch mit Photosensoren an einem mitbewegten Körper bzw. einer mitbewegten Grenzfläche oder elektromechanisch durch die Rückwirkung der Reibungskraft auf den Motor erfaßt. Der Mikrosensor ist ein Mikrosystem auf Halbleiterbasis, für seine Anwendung in vivo ist ein mikroelektronisches System mit integrierter Übertragungseinrichtung für Energie und Meßdaten vorteilhaft.

Es existieren mehrere Varianten für den erfindungsgemäßen Mikrosensor, bei denen der geringe Energieverbrauch für die Viskositätsmessung und die Besonderheit der erfaßten Meßdaten die galvanische Entkopplung der extrakorporalen Anzeige und Energieversorgung von der intrakorporalen Viskositätsmeßvorrichtung ermöglicht bzw. erleichtert.

Im Sinne einer effizienten Energie- und Informationsübertragung ist es besonders vorteilhaft, wenn der Hohlleiter eine mit Wasser nicht mischbare Flüssigkeit enthält. Dieses ermöglicht die Anwendung dielektrischer Mikromotoren, die oszillierende Flüssigkeitsbewegungen mit hohem Wirkungsgrad erzeugen können und dabei gut übertragbare kapazitätsabhängige elektrische Signale zur Strömungsmessung liefern.

Die Verwendung einer nicht mit Wasser mischbaren Flüssigkeit im Hohlleitersystem außerhalb der sensitiven Polymerdispersion in der Hohlfaser ermöglicht auf einfache Weise die Konstruktion eines erfindungsgemä-Ben Sensors, in dem die gesamte sensitive Polymerphase mit der Analytlösung im Gleichgewicht steht.

Die Grenzflächenkräfte, die aus der Berührung der unterschiedlichen Flüssigkeiten mit verschieden gestalnen dazu genutzt werden, durch äußere Kräfte induzierte Rotationsbewegungen der Flüssigkeit im Hohlleiter zu unterbinden und so die sensitive Polymerlösung auf den Bereich der Hohlfaser zu begrenzen.

erstens in der völligen Unabhängigkeit der Viskosimeterfunktion von äußeren Druckschwankungen, begründet durch die vollständige Füllung des (Flüssigkeits)-Hohlleiters mit (inkompressibler) Flüssigkeit und die Bewegung besagter Flüssigkeit auf einer in sich ge- 20 schlossenen Bahn und zweitens in der Miniturisierbarkeit der Anordnung, insbesondere des sensitiven Bereiches der Dialysekammer.

Wird hierfür z. B. eine Hohlfaser mit einem Außenvon $50\,\mu m$ benutzt, so kann diese problemlos in einen lebenden Organismus, z. B. Blutgefäße oder andere Körperteile, implantiert werden. Dabei verringern sich wegen der Kleinheit der Sonde die Abwehrreaktionen des zu analysierenden lebenden Körpers, die bei den 30 das beschrieblige Meßsystem auch zur Überwachung bisherigen Meßsonden häufig zu deren Abkapselung und damit Funktionsuntüchtigkeit führen.

Infolge der im Sensor ausschließlich benutzten Gleichgewichtsreaktion zwischen dem Analyten und der Polymerlösung findet kein stationärer Stofftrans- 35 port durch die Dialysemembran statt, so daß durch eine Änderung der Permeabilität derselben keine Empfindlichkeitsänderung des Sensors, sondern nur eine Änderung der Ansprechzeit entstehen kann, im Gegensatz z. B. zu den bisher üblichen Glucosesensoren auf Basis 40 der Glucoseoxidase/Glucose-Reaktion.

Weitere Vorteile und vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind den nachfolgenden Ausführungsbeispielen zu entnehmen.

Ausführungsbeispiele

Die Erfindung soll nachfolgend anhand von zwei Ausführungsbeispielen näher erläutert werden. In den zugehörigen Zeichnungen zeigen

Abb. 1 den Aufbau des Sensors gemäß den Ansprüchen 8 bis 10.

Abb. 2 den Aufbau des Sensors nach Anspruch 7.

1. Ausführungsbeispiel (Abb. 1)

Die als Hohlfaserschleife ausgebildete und mit einer glucosesensitiven Polymerlösung 1a, bestehend aus einem Gemisch von "Con A" und Dextran, gefüllte Dialysekammer 1b wird mit einem elektrostatisch betriebe- 60 nen Mikromotor, bestehend aus einem für den Anschluß der Hohlfaser perforierten Membranträger 2a, der mit diesem leitend verbundenen elastischen Metallmembran 2b, dem gleichzeitig als Distanzscheibe dienenden Isolatorring 2c und dem ebenfalls perforierten, mit einer 65 züglich ihler Dielektrizitätskonstante oder Leitfähigkeit metallischen Gegenelektrode 2d versehenen Oberteil 2e, zu einer hydraulisch abgeschlossenen Funktionseinheit verbunden. Das Innere des Mikromotors, ein-

schließlich der an diesen angrenzenden Teile der Hohlfaser, ist mit reinem Siliconöl gefüllt, welches als Dielektrikum zwischen den Elektroden 2b und 2d dient und mit der Polymerlösung 1a stabile Grenzschichten ausbildet, 5 mit dieser aber nicht mischbar ist.

Der Membranträger 2a und die Gegenelektrode 2d werden mittels der Koaxialleitung 3 mit einem miniturisierten Sende- und Empfangsteil verbunden, welches über die Übertragerspule 5a, 5b seinerseits mit der die teten Wandabschnitten im Hohlleiter resultieren, kön- 10 Stromversorgung enthaltenden Auswerte- und Anzeigeeinheit 6 gekoppelt werden kann. Die Teile 1 bis 4 des Mikrosystems, einschließlich der ersten Übertragerspule 5a, werden mittels der in der Mikroelektronik üblichen Fertigungsverfahren weitgehend miniturisiert und Weitere entscheidende Vorteile der Erfindung liegen 15 komplett in den Körper des zu überwachenden Patienren implantiert, wobei die Hohlfaser z. B. in einer Vene oder in die subcutane Gewebeflüssigkeit eingesetzt wird. Je nach den Anwendungserfordernissen steht die Ausverte- und Anzeigeeinheit 6 über die 2. Übertragungsspule 5b entweder ständig oder zeitweise in drahtlosgr Verbindung mit dem Sende- und Empfangsteil 4. indem sie dauernd oder zeitweise auf der Hautpartie über der ersten Übertragungsspule 5a positioniert wird.

Der implantierte Teil des Mikrosystems wird erst durchmesser von 100 µm und einem Innendurchmesser 25 durch Auflegen der Auswerte- und Anzeigeeinheit aktiviert und benötigt keine eigene Stromversorgung.

> Die Gluccsemessung kann wahlweise kontinuierlich (z. B. zur Steverung einer Insulinpumpe) oder in beliebigen Zeitabständen vorgenommen werden. Natürlich ist der Glucosek@zentration in pflanzlichen Organismen, in Bioreaktore hoder in Abwässern geeignet.

2. Assignment (Abb. 2)

Die Ausgestaltungsvariante nach Anspruch 7, bei welchem wie im Ausführungsbeispiel nach Anspruch 10 ein gleichzeitig als Sensor dienender dielektrischer Mikromotor die and treensitive Polymerlösung 1a in einer Hohlfaser 1b auf einem in sich geschlossenen Weg verschieben kann, ze 🏨 Abb. 2.

Der besagte Mitromotor besteht aus zwei nach bekannten Verfahre | der "Waferbondung" dauerhaft verbundenen Si-Chij 2a und 2e, wobei durch vor dem 45 Bondprozeß einge hazte Vertiefungen im oberen Chip 2e die beiden Anschilßstellen 2i für die Hohlfaser und ein mit diesen verbundener U-förmiger, flacher geschlossener Hohlraum milieiner Tiefe von ca. 10 µm gebildet werden. Der untere Chip 2a enthält im Bereich des 50 Hohlraumes zwe, curch Ionenimplatation hergestellte, gegenseitig mit vom schwach dotierten Halbleiterkörper durch om-Übergänge isolierte gut leitende Elektroden, welche mittels cer Anschlüsse 2g mit einer Spannungsquelle und einer Kapazitätsmeßvorrichtung ver-55 bunder sind. Der obere Chip besteht aus gut leitendem hochdotigetem Si, ist auf seiner Oberseite mit einem Kontaktrhetall versehen und außerdem mittels einer Drahbrücke elektrisch mit dem Substratanschluß 2h des untelen Chips gekoppelt. Die beiden Chips sind gegeneinanger durch zwei ca i um Siliziumdioxidschichten 2k/soliert, die mit den Flüszigkeiten 1c und 1f gefüllten Bhlräume sind mit einer vergleichsweise sehr dünnen liolationsschicht (ca. 0,05 μm) ausgekleidet.

Der sokonstruierte Mikromotor wird mit zwei, beund Obeistlichenspannung sehr au terschiedlichen Flüssigkeiten fi füllt, z. B. Wasser If well Siliconol 1c, welche sich unterkinander nicht mischen and stabile Grenzflä-

35

chen 1d untereinander und mit der analytsensitiven Polymerlösung 1a in der Hohlfaser 1b ausbilden. Hierbei ist es wichtig, daß die Grenzflächen zwischen beiden Flüssigkeiten 1c und 1f über den beiden Elektroden 2f liegen und daß der U-förmige Hohlraum etwa zur Hälfte mit der Flüssigkeit höherer Dielektrizitätskonstante bzw. Leitfähigkeit und zur anderen Hälfte mit der anderen Flüssigkeit vollständig ausgefüllt ist.

Die im Mikromotor entstehende Druckdifferenz bei Anlegen einer Spannung U zwischen einer der beiden 10 Elektroden 2f und dem oberen Chip 2e ist berechenbar durch Gleichsetzung der differentiellen Energiezunahme U² c des Plattenkondensators über der spannungsführenden Elektrode mit der mechanischen Arbeit h.W.x.P., wobei c die Kapazitätszunahme bei einer 15 Verschiebung der Grenzfläche zwischen den Flüssigkeiten um den Verschiebungsweg x bezeichnet. Die Symbole h und W bezeichnen Höhe und Breite des Hohlraumes (siehe Abb. 2, Schnitt E/F), P ist die gesuchte Druckdifferenz, welche für das angeführte Beispiel bei 20 U = 30 Volt ca. 60 mbar beträgt.

Gleichzeitig kann die zeitliche Änderung der Kapazität dc/dt im anderen Schenkel als Maß für die durch Perzielte Flüssigkeitsströmung und damit für die Viskosi-

tät registriert werden.

Das erfindungsgemäße Mikroviskosimeter kann wie in Abb. 1 als implantierbarer Glucosesensor mit einem Sende- und Empfangsteil 4 ausgeführt werden, bei welchem die Energie- und Signalübertragung von und zu einer extrakorporalen Anzeigeeinheit drahtlos über 30 Übertragerspulen 5a und 5b erfolgt.

Alle in der Beschreibung, den nachfolgenden Ansprüchen und der Zeichnung dargestellten Merkmale können sowohl einzeln als auch in beliebiger Kombination

miteinander wesentlich sein.

Patentansprüche

1. Mikrosensor zur Bestimmung von Glucose und anderen Analyten auf der Basis der Affinitätsvisko- 40 metrie und der Mikrosystemtechnik, gekennzeichnet dadurch, daß die das sensitive in Wasser dispergierte Polymersystem enthaltende Dialysekammer oder Dialysehohlfaser (1) und ein elektrische Signale lieferndes Meßsystem (2) hydraulisch zu einem 45 nach außen geschlossenen und vollständig mit Flüssigkeit gefülltem Leitungssystem, nachfolgend Hohlleiter genannt, verbunden sind, in welchem die analytsensitive Polymerlösung und ggf. eine oder mehrere mit dieser nicht mischbare aber mit dersel- 50 ben hydraulisch gekoppelte andere Flüssigkeit(en) auf einer in sich geschlossenen Bahn bewegbar ist und daß das Meßsystem (2) einen Mikromotor zur Bewegung der analytsensitiven Polymerlösung und einen druck-, volumen- oder strömungsempfindli- 55 chen Signalgeber, welcher der Viskosität eindeutig zugeordnete elektrische Signale liefert, enthält. 2. Mikrosensor nach Anspruch 1, gekennzeichnet

2. Mikrosensor nach Anspruch 1, gekennzeichnet dadurch, daß der Mikromotor selbst als Signalgeber, der die Rückwirkung des viskositätsabhängigen Strömungswiderstandes der sensitiven Polymerlösung auf die Bewegung oder den Energiebedarf des Mikromotors in ein elektrisches Signal um-

wandelt, gestaltet ist.

3. Mikrosensor nach Anspruch 1, gekennzeichnet 65 dadurch, daß als Signalgeber ein oder mehrere Photosensoren integriert sind, welcheroder welche die Änderung der Lichtintensität in der Umgebung

eines oder mehrerer mit der analytsensitiven merlösung mitbewegten(ter) absorbierenden eoder reflektierenden(er) Körper(s) bzw. Phasen grenze(n) in elektrische Signale wandelt(n).

4. Mikrosensor nach Anspruch 1, gekennzeichnet dadurch, daß in das die Dialysekammer (1) mit der sensitiven Polymerlösung und das mikromechanische Meßsystem (2) enthaltende Bauteil eine drahtlose Übertragungseinrichtung für die Energie und die Meßdaten integriert ist und daß das Bauteil (1-4) von der Energiequelle und vom Anzeigegerät (6) galvanisch getrennt ist.

5. Mikrosensor nach Anspruch 1, gekennzeichnet dadurch, daß der Hohlleiter außer der sensitiven wäßrigen Polymerlösung eine mit Wasser nicht

mischbare Flüssigkeit enthält.

6. Mikrosensor nach Anspruch 1. gekennzeichnet dadurch, daß die Bewegung der Grenzschicht(en) zwischen der wäßrigen und nichtwäßrigen Phase im Hohlleiter auf Grund von bekannten form- und materialabhängigen Oberflächenkräften zwischen den Flüssigkeiten und der Hohlleiterwand auf ein bzw. mehrere Teilvolumen des besagten Hohlleiters begrenzt ist.

7. Mikrosensor nach Anspruch 6, gekennzeichnet dadurch, daß ein oder mehrere Abschnitt(e) des Hohlleiters, in dem (denen) sich zwei nicht miteinander mischbare Flüssigkeiten mit unterschiedlicher Dielektrizitätskonstante oder Leitfähigkeit zwischen den Elektroden (2e, 2f) eines oder mehrerer in die Hohlleiterwand integrierten Kondensators(oren) berühren, als dielektrischer Mikromotor

und/oder Signalgeber gestaltet ist.

8. Mikrosensor nach Anspruch 2, gekennzeichnet dadurch, daß als Mikromotor und Signalgeber eine durch elektrostatische Kräfte elastisch verschiebbare "aktive Membran" (2b), die mit der analytsensitiven Polymerlösung hydraulisch gekoppelt ist und deren zeitabhängige Auslenkung aus der Ruhelage durch eine direkte oder indirekte Messung der Kapazität (capacitance) zwischen der aktiven Membran (2b) und einer in deren Nähe angeordneten starren Gegenelektrode (2d) in ein elektrisches Signal umgewandelt wird, integriert ist.

9. Mikrosensor nach Anspruch 8, gekennzeichnet dadurch, daß das durch die starre Gegenelektrode (2d) und die aktive Membran (2b) begrenzte veränderliche Volumen einen Teil eines ersten Hohlraumes bildet und über diesen mit einem Ende der die sensitive Polymerlösung enthaltenden Hohlfaser (1b) verbunden ist, die andere Seite der aktiven Membran (2b) eine Begrenzung eines zweiten Hohlraumes bildet, welcher mit dem entgegengesetzten Ende der genannten Hohlfaser verbunden ist und daß beide Hohlräume im übrigen durch die starren Wandungen der die aktive Membran (2b) und die Gegenelektrode (2d) fixierenden Kapsel gegenüber der Umgebung und durch die aktive Membran (2b) gegeneinander vakuumdicht verschlossen sind.

10. Mikrosensor nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das gesamte Innere der die aktive Membran (2b) und die Gegenelektrode (2d) einschließende Kapsel einschließlich der an den ersten und zweiten Hohlraum angrenzenden beiden Enden der Hohlfaser (1b) vollständig mit einer inerlen dielektrischen Flüssigkeit gefüllt ist, welche mit der analytsensitiven Flüssigkeit nicht mischbar und hy-

draulisch mit derselben direkt gekoppelt ist.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

Numm Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 195 01-159 A1 G 01 N 33/50 11. Juli 1996



